

# HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorizado

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

HATCHPAK IB H120 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR CHICKENS

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

pollitos de 1 día

**Vía de administración:**

Vía ocular

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
3.70 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido efervescente

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía olonasal:**

- 

**pollitos de 1 día**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AD07

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Suecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/06/2022

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

62881

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/06/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0171/002

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Chipre Dinamarca Finlandia Alemania Grecia Islandia Irlanda Italia  
Países Bajos Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.